## SENSOROBERFLÄCHE MIT VERBESSERTEM SIGNAL/RAUSCH-VERHÄLTNIS

Die Erfindung betrifft eine Sensoroberfläche mit verbessertem Signal/Rausch-Verhältnis auf der Basis von auf der Sensoroberfläche kovalent immobilisiertem Blockierungsreagenz sowie derartige Oberflächen umfassende Vorrichtungen und Verfahren unter Verwendung derselben.

Bei Sensoren, die nach dem Rezeptor/Liganden-Prinzip arbeiten, z.B. Antikörper/Antigen-Sensoren (Proteinsensoren), wird zumeist keiner der Reaktionspartner oder aber nur der Rezeptor kovalent immobilisiert. Nach dem Immobilisieren (Aufbringen) des Rezeptors wird meist vor der eigentlichen Reaktion ein Blockierungsreagenz oder -agens zugegeben, das verhindern soll, dass Analytmolekule unspezifisch, d.h. nicht ausschließlich an den Rezeptor, an der Oberflache des Sensors gebunden werden. Dieses Blockierungsreagenz belegt nicht genutzte Bereiche auf dem Sensor und ist für fast alle Messungen zwingend notwendig, um ein ausreichend hohes Signal/Rausch Verhältnis zu bekommen.

Ein bei Sensoren des Standes der Technik bisher stets auftretendes Problem ist, dass bei späteren Reaktions und Waschschitten das Blockierungsreagenz entfernt wird. Eine Entfernung des Reagenzes führt zu einer (partiellen) Freilegung von Oberflächenbereichen auf dem Sensor, an denen dann wieder unspezifische Wechselwirkungen auftreten können. Eine solche Wechselwirkung oder Reaktion würde ein unspezifisches Signal bei der Detektion erzeugen, wodurch das Verhältnis von spezifischem Signal zu unspezifischem Signal deutlich verschlochtert würde.

77

10

15

20

Aufgabe der Erfindung ist, diesen den Sensoren des Standes der Technik anhaftenden Nachteil zu beseitigen.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe gelöst durch die Bereitstellung einer Sensoroberfläche mit darauf kovalent immobilisierten spezifischen Sondenmolekülen für mindestens ein nachzuweisendes Biomolekül, bei der grundsätzlich für unspezifische Bindungen zur Verfügung stehende Stollen oder Bereiche der Sensoroberfläche durch mindestens ein kovalent daran immobilisiertes Blockierungsreagenz inaktiviert sind.

Kurz zusammengefasst werden also erfindungsgemäß Affinitätssensoren für Biomolekule, die nach dem Rezeptor/Liganden-Prinzip arbeiten, nach dem Aufbringen der Rezeptormolekule mit einem Reagenz behandelt, durch das unspezifische Interaktionen von Analytmolekülen außerhalb der für die spezifische Bindung an den bzw. die Rezeptor(en) vorgesehenen Bereiche der Sensoroberflache durch kovalentes Bindon eines sog. Blockierungsreagenzos oder -agens unterbunden werden. Dadurch wird das Signal/Rausch-Verhältnis der Reaktion verbessert und die Empfindlichkeit der Analyse erhoht. Kovalentes Immobilisieren bzw. Binden der Rezeptoren und der Blockierungsreagenzien auf der Sensorobertläche erlaubt es, die Spezifität der Reaktion durch die Verwendung von z.B. hohen Tensidkonzentrationen zu erhöhen, weil während diverser Waschschritte, die stattfinden, um nicht gebundenen Analyt von dem Sensor zu entfernen, das Auswaschen der Blockierungsreagenzien verhindert wird.

Da das Signal/Rausch-Verhältnis bezüglich der Rezeptoren verbessert wird (d.h. nur das biologische Signal/Rausch-

5

10

15

20

Verhältnis nicht das elektronische Signal/Rausch-Verhältnis), wird auf diese Weise die absolute Sensitivität der Messungen erhöht und dadurch sowohl die Sensitivität des Sensors verbessert als auch die dynamische Breite der Messung deutlich erhöht. Insbesondere ergibt sich durch die Verwendung von lipophilen Photovernetzern bzw. »Photocrosslinkern« und amphiphilen Blockierungssubstanzen die Moglichkeit, Oberflächeneigenschaften gezielt zu verändern, und zwar ohne das Risiko, die wertvollen Rezeptorproteine zu beschädigen oder in sonstiger Weise zu beeinträchtigen. Auf diese Weise können z.B. Antikörperchips gegebenenfalls wiederverwendet werden, da der Aufbau und die Belegung des Chips im wesentlichen aufrecht erhalten bleiben.

15 Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft ein Verfahren zur Verbesserung des Signal/Rausch-Verhältnisses von Biosensoren, bei dem eine erfindungsgemäße Sensoroberfläche verwendet wird. Daher betrifft die vorliegende Erfindung grundsätzlich alle Verfahren zum Nachweis des Vorhandenseins von Analyten in einer zu untersuchenden Probe unter Verwendung Oberflächen-gebundener Rezeptormolekule, bei denen eine erfindungsgemäße Sensoroberfläche verwendet wird.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur Verwendung in einem erfindungsgemäßen Verfahren, die eine ertindungsgemäße Sensoroberfläche aufweist.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft einen Kit zur Verwendung in einem erfindungsgemäßen Verfahren, der eine erfindungsgemäße Sensoroberfläche und gegebenenfalls Puffer und Nachweisreagenzien enthält.

30

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft ein Blockierungsreagenz, das mindestens eine photoreaktive Gruppe zur kovalenten Immobilisierung an einer Sondenoberfläche aufweist.

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung eines erfindungsgemäßen Blockierungsreagenzes, bei dem mindestens ein Blockierungsreagenz, wie oben definiert, mit mindestens einem Vernetzer umgesetzt wird, der mindestens eine photoreaktive Gruppe aufweist.

10

15

Ein weiterer Aspekt der Erfindung betrifft einen Kit zur Herstellung einer erfindungsgemäßen Sonsoroberfläche, der mindestens ein orfindungsgemaßes Blockierungsreagenz der zuvor definierten Art und gegebenenfalls eine Sensoroberfläche sowie Puffer und Reagenzien enthält.

Weltere vorteilhafte und/oder bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung sind Gegenstand der jeweiligen Unteransprüche.

Bei einer Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche bilden die Sonden bzw. Rezeptormoleküle ein adressierbares Muster auf der Oberfläche. Derartige Muster sind
aus der Bioarray- oder Biochip-Technik an sich bekannt und
können mit beliebigen der dort angewendeten Techniken erzeugt
werden, beispielsweise durch Aufdrucken. Die Array-Technik
gestattet die parallele Untersuchung einer sehr großen Anzahl
von Analyten.

Zur Immobilisierung von Sondenmolekülen können beliebige 30 Techniken angewendet worden, beispielsweise die von G. T. Hermanson in "Bioconjugate Techniques", Academic Press, 1996,

beschriebenen. Beispielsweise eignen sich im Falle von aminoterminierten Oligonukleotiden sogenannte reaktive Ester oder Reaktivester wie N-Hydroxysuccinimide (NHS-Ester), Epoxide, vorzugsweise Glycidyl-Derivate, Isothiocyanate, Isocyanate, Azide, Carbonsauregruppen oder Maleinimide. Selbstverständlich könnte auch mit den gleichen Photovernetzern immobilisiert werden, die weiter unten zur Immobilisierung der Blockierungsreagenzien beschrieben werden.

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sen-10 soroberfläche erfolgt die kovalente Immobilisierung des mindestens einen Blockierungsreagenzes über mindestens einen photoreaktiven Vernetzer oder »Crosslinker«. Es ist möglich, mehrere unterschiedliche Blockierungsreagenzien parallel zu verwenden. Grundsätzlich ist jedes im Stand der Technik ver-15 wendete Blockierungsreagenz erfindungsgemäß geeignet. Jedes Blockierungsreagenz kann gegebenenfalls mit mehreren, auch unterschiedlichen, photoreaktiven Vernetzern jmmobilisiert worden.

20

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroborflache weist der mindestens eine photoreaktive Vernetzer mindestens eine unter Benzophenen oder Derivaten daven, Anthrachinon oder Derivaten davon, Thymidin oder Derivaten davon und 4-Azidobenzoesäure oder Derivaten davon ausgewählte photoreaktive Gruppe auf. Grundsätzlich ist jeder photoreaktive Vernetzer des Standes der Technik erfindungsgemäß geeignet.

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemaßen Sen 30 soroberfläche ist die Sensoroberfläche unter Metall:, Halbme-

tall-, Halbmetalloxid-, Glas- oder Polymeroberflächen ausgewählt.

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche ist die Metalloberfläche unter Gold- und Aluminiumoberflächen ausgewählt.

Bei einer weiteren bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche ist die Halbmetalloberfläche eine Siliciumoberfläche. 10

Bei einer weiteren Ausführungsform der erlindungsgemäßen Sensoroberfläche ist die Halbmetalloxidoberfläche eine Siliciumoxid oder Aluminiumoxidoberfläche.

15

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche ist die Glasoberfläche eine Quarzglasoberfläche. Grundsätzlich ist jede bokannte Glasoberfläche erfindungsgemäß geoignot.

20

25

36)

Grundsätzlich sind alle Oberflächenformen erfindungsgemäß geeignet. Obgleich die Oberfläche bei Blochip-Anwendungen zumeist im wesentlichen eben ist, liegt es für den Fachmann auf der Hand, dass auch Oberflachen mit Vortiefungen sowie solche, die nicht flach sondern rund bzw. sphärisch ausgestaltet sind, erfindungsgemaß gleichermaßen geeignet sind.

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche ist die Polymeroberflache unter Oberflächen aus Cycloolefincopolymer oder Derivaten davon, Polystyrol oder Derivaten davon, Polyethylen oder Dorivaten davon, Polypropy-

+497615563014

len oder Derivaten davon, Polyimid oder Derivaten davon und Polymethylmethacrylat oder Derivaten ausgewählt. Grundsätzlich ist jede bekannte Polymeroberfläche erfindungsgemäß geleignet. Hiervon umfasst sind auch Oberflächen, die quellbare oder wasserpermeable polymere oder copolymere Strukturen aufweisen und mono-, bi- oder polyfunktionalisierte Kopplungsgruppen umfassen können.

Ferner sind die im Stand der Technik für analytische oder diagnostische Zwecke bekannten Membranen wie insbesondere solche aus Nylon und Nitrocellulose geeignet.

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemaßen Sensoroberfläche ist das Sondenmolekül (Rezeptor) ein Partner eines spezifisch wechselwirkenden Systems von komplementären Bindungspartnern (Rezeptor/Ligand).

Bei einer weiteren Ausfuhrungsform der ertindungsgemäßen Sensoroberfläche beruht das spezifisch wechselwirkende System von komplementären Bindungspartnern auf der Wechselwirkung einer Nukleinsäure mit einer komplementären Nukleinsäure, der Wechselwirkung einer Peptidnukleinsaure mit einer Nukleinsäure, der der Enzym/Substrat-, Rezeptor/Ettektor-, Lectin/Zucker-, Antikörper/Antigen , Avidin/Biotin-, oder Streptavidin/Biotin-Wechselwirkung.

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemaßen Sensoroberfläche ist die Nukleinsäure eine DNA oder RNA oder ein Analogon davon.

3.0

25

15

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche ist die DNA oder RNA ein Oligonukleotid.

Boi einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche ist der Antikorper ein polyklonaler, monoklonaler, chimarer oder »Single-chain«-Antikorper oder ein funktionelles Fragment oder Derivat eines derartigen Antikorpers. Unter einem funktionellen Fragment oder Derivat eines Antikorpers wird hier jedes Fragment oder Derivat eines Antikorpers mit spezifischer Antigenbindungsfähigkeit verstanden. Diese kann sich in der Stärke von der des nativen Antikorpers unterscheiden, das Fragment oder Derivat muss dahei aber nicht notwendigerweise gleichzeitig auch immunisierende Wirkung im Körper haben.

15

20

10

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberfläche ist das Blockierungsreagenz unter Casein,
hydrolysiertem Casein, einem Tonsid, Rinderserumalbumin, fötalem Kälberserum, Serum neugeboroner Kalber, und Mischungen
davon ausgewählt. Diese Blockierungsreagenzien sind im Handel
erhältlich und beispiolsweise über die Firma Sigma-Aldrich
Chemie GmbH zu beziehen.

Bei einer weiteren Ausführungsform der erfindungsgemäßen Sensoroberflache ist das Tensid unter Natriumpalmitat, Brij® 35,
Brij® 58, Cetylpyridiniumchlorid-Monohydrat, Cetyltrimethylammoniumbromid, 3-(3-Cholamidopropyl) dimethylammonio-l-propansulfonat, 3-(3-Cholamidopropyl)-dimethyl-ammonio-2-hydroxy-l-propansulfonat, Decan-l-sulfonsäure-Natriumsalz, N,NBis-[3-(D-gluconamido)-propyl]-deoxycholamid, Dodecan-l-sulfonsäure-Natriumsalz, Dodecyl-β-D-maltosid, 6-O-(N-Heptyl-

carbamoyl)-methyl- $\alpha$ -D-glucopyranosid, Heptan-1-sulfonsäure-Natriumsalz, N-Lauroylsarcosin Natriumsalz, Octanoyl-N-methylglucamid, N-Nonaoyl-N-methylglucamid, Natriumcholat, Natriumdeoxycholat, Nonan-1-sulfonsäure-Natriumsalz, P40, Octan-1-sulfonsäure-Natriumsalz, n-Octyl-B-D-glucopyranosid, Pentan-1-sulfonsăure-Natriumsalz, n-Octyl-B-D-thioglucopyranosid, Pluronic® F-68, Saccharosemonolaurat, Natriumdodecylsulfat, N-Dodecyl-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat, N-Tetradecyl-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat, Triton X-100, und Mischungen davon ausgewählt. Diese Tenside sind im Handel crhältlich und beispielsweise über die Firma Sigma-Aldrich Chemie GmbH zu beziehen. Grundsätzlich sind alle bekannten Tenside erfindungsgemäß geeignet.

In der folgenden Tabello werden weitere Details der obigen 15 Tenside angegeben.

Boserchnung	Summenformol	Typ
3527 35	C=1H114O+4	nichtionisco
Brij <sup>s</sup> 58	C=611_14O2-	nichtionisch
Teny <mark>lpyridiniumchl</mark> trid- Menohydrat	CHERRIN & HO	kationisch
Tetyltrimothylammonilum- bromid	Cultubin	karionisch
CHAPS	C <sub>30</sub> H <sub>24</sub> N+O+5	twitterionisch
CHAP50	Cart Nos	witherionisch
Decan-1-sulfonsaure-	C. HalNaOaS	

D Dragus D	C V N O	nichtionisch
Deoxy-BTGCHAP	C <sub>42</sub> H <sub>75</sub> N <sub>3</sub> O <sub>16</sub>	nichtionisch
Dodecan-1-sulfonsäuro-	C <sub>12</sub> H <sub>33</sub> NaO <sub>3</sub> S	
Nacriumsalz	·	
Dodecyl-B-D-maltosid	C <sub>1</sub> -H <sub>35</sub> NaO <sub>3</sub> S	nichtionisch
HECAMEG	C <sub>15</sub> H <sub>-9</sub> NO,	nichtionisch
Heptan-l-sulfonsäure-	C7H15NaO4S x H1O	
Natriumsalz		
N-Lauroylsarcosin-	C <sub>15</sub> H <sub>29</sub> NNaO <sub>3</sub>	anionisch
Natriumsalz		
MEGA-8	C <sub>45</sub> H <sub>3L</sub> NO <sub>0</sub>	nichtionisch
MEGA - 9	C <sub>16</sub> H <sub>33</sub> NO <sub>5</sub>	nichtionisch
Natriumcholat	C <sub>24</sub> H mNaO;	anionisch
Nattlamdeoxycholat	C <sub>2.</sub> H <sub>35</sub> NaO <sub>4</sub>	anionisch
Nonan-1 sulfonsäure-	CyRipNaO <sub>3</sub> S	
Nattiumpalz		
Nonidet P40	Mischang aus 15	
	Homologen	
Octan-1-sulfonsaure-	C <sub>8</sub> IINaO <sub>3</sub> S	
Natriumsalz		
n-Octyl β-D-glucopyra-	C <sub>1</sub> ,H <sub>19</sub> O <sub>3</sub>	nichttonisch
nosid		
Pentan l sulfonsauro-	C <sub>4</sub> H <sub>1</sub> NaO <sub>4</sub> A	
Natriumsalz '		

C11H29O5S	
n.a.	nichtionisch
C <sub>24</sub> H <sub>44</sub> O <sub>12</sub>	nichtionisch
- C <sub>24</sub> H <sub>44</sub> O <sub>12</sub>	anionisch
C <sub>17</sub> H <sub>3</sub> :NO <sub>3</sub> S	zwitterionisch
C <sub>19</sub> H <sub>41</sub> NO <sub>3</sub> S	zwitterionisch
	nichtionisch
C <sub>30</sub> H <sub>54</sub> O <sub>4</sub>	nichtionisch
	nichtionisch
<u> </u>	nichtionisch
	C <sub>24</sub> H <sub>44</sub> O <sub>12</sub> C <sub>24</sub> H <sub>44</sub> O <sub>12</sub> C <sub>17</sub> H <sub>3</sub> :NO <sub>3</sub> S  C <sub>19</sub> H <sub>41</sub> NO <sub>3</sub> S

Abkürzungen: CHAPS (3-(3-Cho)amidopropyl)-dimethylammonio-l-propanaulicnet); CHAPSO (3-(3-Cholamidopropyl)-dimethyl-ammonio-2-bydcoxy-l-propen sulforal); Deoxy-BIGCHAP (N.N-Bis-(3-(D gluconamido)-gropyl]-deoxychelamid); HECAMEG (6-0-(N heolylcarbamoyi) methyl- $\alpha$ -D-gludboyranosid); MEGA 8 (Octanoyl-N-methylglucamid); MFGA 9 (N-Nonancyl-N methylglucamid); SDS (Natriumdodecylsulfat); Sulfobetain SB 12 (N-Dodecyl-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat): Sulfobetain SB 14 (N-Tetradecyl-dimethyl 3 ammonio-1propansul fonat).

10

Bei einer weiteren Ausführungsform des erfindungsgemäßen Blockierungsreagenzes ist die mindesrens eine photoreaktive Gruppe unter Benzophonon oder Derivaten davon, Anthrachinon

oder Derivaten davon, Thymidin oder Derivaten davon und 4-Azidobenzoesäure oder Derivaten davon ausgewählt.

Bei einer Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Herstellung des erfindungsgemaßen Blockierungsreagenzes wird die mindestens eine photoreaktive Gruppe unter Benzophenon oder Derivaten davon, Anthrachinon oder Derivaten davon, Thymidin oder Derivaten davon, und 4-Azidobenzoesäure oder Derivaten davon ausgewählt.

10

15

20

25

Die Erfindung wird im folgenden beispielhaft erläutert.

Eine geeignete Blockierungssubstanz, z.B. Casein für Polystyroloberflächen, wird mittels eines Vernetzers bzw. »Crosslinkers« mit einer photoreaktiven Gruppo versehen, Azidobenzoesäure-N-hydroxy-succinimidestor. Diese chemischen Gruppen erlauben es, nach der eigentlichen Blockierungsreaktion die Blockierungsreagenzien an den für sie zuganglichen Stellen kovalent zu immobilisieren. Wahlweise kann auch die Oberflache mit photoreaktiven Gruppen versehen sein, z.B. Glas, das mit einem Benzophenonsilan beschichtet wurde. In diesem Falle kann mit dem nativen Blockierungsreagenz gearbeitet werden, und die Immobilisierung der Receptoren und des Blockierungsreagenzes finden durch Belichten bei geeigneten Wellenlängen statt.

Weitere erfindungsgemäß gedignete Blockiorungsreagenzien sind die oben erwähnten Tenside mit einer photoreaktiven Gruppe am hydrophoben Terminus, beispielsweise Benzophenon 4-(Natriumpalmitat). Derivate auch anderer Tenside sind von einem Fach mann ohne weiteres schnell herstellbar. Diese Substanzen blo-

ckieren Bereiche, auf denen hydrophobe Wechsclwirkungen stattfinden. Auch nichtionische/anionische Tenside mit photoreaktiven Gruppen sind geeignet. Ein Vorteil wäre, dass man außerdem damit stabile Lipidvesikel herstellen könnte.

5

10

15

30

#### Beispiele

#### Herstellung von photoreaktiven Caseinfragmenten

Vorzugsweise wird relativ niedermolekulares Casein mit einem Molekülgewicht von < 10 kD verwendet. Dieses wird in Natriumphosphatpuffer (pH-Wert 7,5) aufgelöst und mit der 20fachen molaren Menge an Crosslinker (5-Azido-2-nitrobenzoesäure-N-hydroxysuccinimidester als Stammlösung in Dimethylformamid bzw. DMF) im Dunkeln umgesetzt (Raumtemperatur, 2 Std.). Anschließend wird das Protein durch Auftrennen über eine Sephadex-Saule gereinigt und auf eine Konzentration von 1 % (Gew./Vol.) eingestellt (z.B. durch Verdünnen). Der pH-Wert der fertigen Lösung wird auf 7,0 eingestellt.

## 20 Aufbringen auf eine Oberfläche

Das kovalente Blocken des ggf. zuvor mit Rezeptormolekülen versehenen Biosensors wird folgendermaßen durchgeführt. Die Sensoroberfläche wird 2 Std. mit dem Blockierungspuffer bei 4°C inkubiert und anschließend gründlich mit PBS-Puffer (PBS-Puffer ist phosphatgepufferte Kochsalzlösung) gewaschen. Schließlich wird mit UV-Licht (Wellenlänge ca. 300 nm) ca. 5 Minuten belichtet. Fakultativ kann die Sensoroberfläche zusatzlich noch mit einer 0,1 %igen Gelatinelösung zur besseten Stabilisierung der vorhandenen Proteine benefzt bzw. bespruht werden.

+461615563014

#### Palentansprüche

1. Sensoroberfläche mit darauf kovalent immobilisierten spezifischen Sondenmolekülen für mindestens ein nachzuweisendes Biomolekül, dadurch gekennzeichnet, dass grundsätzlich für unspezifische Bindungen zur Verfügung stehende Stellen oder Bereiche der Sensoroberfläche durch mindestens ein kovalent daran immobilisiertes Blockierungsreagenz inaktiviert sind.

10

- Sensoroberfläche nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Sondenmoleküle ein adressierbares Muster bilden.
- 3. Sensoroberfläche nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das mindestens eine Blockierungsreagenz über mindestens einen photoreaktiven Vernetzer kovalent an der Oberflache immobilisiert ist.
- 20 4. Sensoroberfläche nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass der mindestens eine photoreaktive Vernetzer mindestens eine unter Benzophenon oder Derivaten davon, Anthrachinon oder Derivaten davon, Thymidin oder Derivaten davon davon und 4-Azidobonzoesäure oder Derivaten davon ausgewählte photoreaktive Gruppe autweist.
  - 5. Sensoroberfläche nach einem der vorstehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Sensoroberfläche unter Metall-, Halbmetall-, Halbmetalloxid-, Glas- und Polymeroberflächen ausgewählt ist.

30)

- 6. Sensoroberfläche nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Metalloberfläche unter Gold- und Aluminiumoberflächen ausgewählt ist.
- 5 7. Sensoroberfläche nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Halbmetalloberfläche eine Siliciumoberfläche ist.
- 8. Sensoroberfläche nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Halbmetalloxidoberfläche eine Siliciumoxid- oder Aluminiumoxidoberfläche ist.
- Sensorobertläche nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Glasoberfläche eine Quarzglasoberfläche ist.
- 10. Sensoroberfläche nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Polymeroberfläche unter Oberflächen aus Cycloolefincopolymer oder Derivaten davon, Polystyrol oder Derivaten davon, Polyethylen oder Derivaten davon, Polypropylen oder Derivaten davon, Polypropylen oder Derivaten davon, Polymid oder Derivaten davon, und Polymethylmethacrylat oder Derivaten davon ausgewählt ist.
- 11. Sensoroberflache nach einem der vorstehenden Anspruche, dadurch gekennzeichnet, dass das Sondenmolekül ein Partner eines spezifisch wechselwirkenden Systems von kombelementaren Bindungspartnern (Rezeptor/Ligand) ist.
- 3) 12. Sensoroberfläche nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass das spezifisch wechselwirkende System von kom-

plementären Bindungspartnern auf der Wechselwirkung einer Nukleinsäure mit einer komplementären Nukleinsäure, der Wechselwirkung einer Peptidnukleinsäure mit einer Nukleinsäure, der Enzym/Substrat-, Rezeptor/Effektor-, Lectin/Zucker-, Antikörper/Antigen-, Avidin/Biotin- oder Streptavidin/Biotin-Wechselwirkung beruht.

- Sensoroberfläche nach Anspruch 12, dadurch gekennzeich-13. net, dass die Nukleinsäure eine DNA oder RNA oder ein Analogon davon ist. 10
  - Sensoroberfläche nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die DNA oder RNA ein Oligonukleotid ist.
- Sensoroberfläche nach Anspruch 12, dadurch gekennzeich-15. 15 net, dass der Antikorper ein polyklonaler, monoklonaler, chimärer oder »Single-chain« Antikorper oder ein funktionelles Fragment oder Derival eines derartigen Antikörpers ist.
- Sensoroberfläche nach einem der vorstehenden Ansprüche, 16.dadurch gekennzeichnet, dass das Blockierungsreagenz unter Casein, hydrolysiernom Casein, einem Tensid, Rindorserumalbumin, fötalem Kalbersorum, Sorum neugeborener Kälber, und Mischungen davon ausgewahlt ist. 25
- Sensoroberflache nach Anspruch 16, dadurch gekennzeich-17. net, dass das Tonsid unter Natriumpalminat, Brig@ 35, Brij@ 58, Cetylpyridiniumchlorid-Monohydral, Cotyltrimethylammoniumbromid, 3 (3-Cholamidopropyl)-dimethylam-30 monio-l-propansulfonat, 3-(3-Cholamidopropyl)-dimothyl-

S

ammonio-2-hydroxy-1-propansulfonat, Decan-1-sulfonsaure-N, N-Bis-[3-(D-gluconamido)-propyl]-deoxy-Natriumsalz, cholamid, Dodecan-1-sulfonsäure-Natriumsalz, Dodecyl-6-6-O-(N-Heptylcarbamoyl)-methyl- $\alpha$ -D-glucopy-D-maltosid, Neptan-1-sulfonsäure Natriumsalz, N-Lauroylsarcosin-Natriumsalz, Octanoyl-N-methylglucamid, N-Nonaovl-N-methylglucamid, Natriumcholat, Natriumdeoxycholat, Nonan-1-sulfonsäure-Natriumsalz, Nonidel P40, Octan-1n-Octyl-B-D-glucopyranosid, sulfonsaure-Natriumsalz, Pentan-1-sulfonsaure-Natriumsalz, n-Octyl-B-D-thioglucopyranosid, Pluronic F-68, Saccharosemonolaurat, Natriumdodecylsulfat, N-Dodecyl-dimethyl-3-ammonio-1-pro-N-Tetradecyl-dimethyl-3-ammonio-1-propanpansulfonat, sulfonat, Triton® X-100, und Mischungen davon ausgewählt ist. 15

- 18. Verfahren zum Nachweis des Vorhandenseins von Analyten in einer zu untersuchenden Probe unter Verwendung Oberflächen-gebundener Reteptormoleküle, dadurch zeichnet, dass eine Sensoroberflache gemäß einem der An-20 sprüche ! bis 17 verwendet wird.
- Vormichtung zur Verwendung in einem Vertahren gemaß An 19. spruch 18, dadurch gekennzeichnet, dass sie eine Sensor oberfläche gemäß einem der Ansprüche 1 bis 17 aufweist. 25
- Kit zur Verwendung in einem Verfahren gemäß Anspruch 18, 20. dadurch gekennzeichnet, dass er eine Sansoroberfläche gemäß einem der Ansprüche l bis 17 und gegebenenfal!s Puffer und Nachweisreagenzien enthält. 30

1.0

- 21. Blockierungsreagenz, dadurch gekennzeichnet, dass es mindestens eine photoreaktive Gruppe zur kovalenten Immobilisierung an einer Sensoroberfläche aufweist.
- 5 22. Blockierungsreagenz nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, dass das Blockierungsreagenz unter Casein, hydrolysiertem Casein, einem Tensid, Rinderserumalbumin, fötalem Kälberserum, Serum neugeborener Kälber, und Mischungen davon ausgewählt ist.

Blockierungsreagenz nach Anspruch 22, dadurch gekenn-23. zeichnet, dass das Tensid unter Natriumpalmitat, Brij® 35, Brij® 58, Cetylpyridiniumchlorid-Monohydrat, Cetyltrimethylammoniumbromid, 3-(3-Cholamidopropyl)-dimethyl-3-(3-Cholamidopropyl)-dimeammonio-1-propansulfonat, 15 thyl-ammonio-2-hydroxy-1-propansulfonat, Decan-1-sulfon-N, N-Bis-[3-(D-gluconamido)-propyl]saure Natriumsalz, deoxycholamid, Dodecan-l-sulfonsaure-Natriumsalz, Dode-6-0-(N-Heptylcarbamoyl)-mothyl- $\alpha$ -Dcvl-B-D-maltosid, glucopyranosid, Heptan-1-sulfonsäure-Natriumsalz, N-Lau-20 roylsarcosin Natriumsalz, Octanoyl-N-methylglucamid, N-Nonaoyl-N-methylglucamid, Natriumcholat, Natriumdeoxy-Nonan-l-sulfonsäure -Natriumsalz, P40, Nonidet Octan-1-sulfonsaure-Natriumsalz, n-Octyl-N-D-glucopyran Pentan-1-sulfonsaure-Natriumsalz, n-Octyl-B-Dosid, \_ 5 throglucopyranosid, Pluronic' F-68, Saccharosemonolaurat., Natriumdodecylsulfat, N-Dodecyl-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat, N-Tetradecyl-dimethyl-3-ammonio-1-propansulfonat, Triton X-100, und Mischungen davon ausgewählt ist. 30

- 24. Blockierungsreagenz nach einem der Ansprüche 21 bis 23, dadurch gekennzeichnet, dass die mindestens eine photoreaktive Gruppe unter Benzophenon oder Derivaten davon, Anthrachinon oder Derivaten davon, Thymidin oder Derivaten davon, und 4-Azidobenzoesaure oder Derivaten davon ausgewählt ist.
- 25. Verfahren zur Herstellung eines Blockierungsreagenzes gemäß einem der Ansprüche 21 bis 24, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Blockierungsreagenz gemäß Ansprüch 22 oder 23 mit mindestens einem Vernetzer umgesetzt wird, der mindestens eine photoreaktive Gruppe aufweist.
- 15 26. Verfahren nach Anspruch 25, dadurch gekennzeichnet, dass die mindestens eine photoreaktive Gruppe unter Benzophenon oder Derivaten davon, Anthrachinon oder Derivaten davon, Thymidin oder Derivaten davon, und 4-Azidobenzoesaure oder Derivaten davon ausgewahlt wird.
- 27. Kit zur Herstellung einer Sensoroberfläche gemäß einem der Ansprüche 1 bis 17, dadurch gekennzeichnet, dass er mindestens ein Blockierungsreagenz gemaß einem der Ansprüche 21 bis 24 und gegebenenfalls eine Sensoroberfläche sowie Puffer und Reagenzien enthält.

#### Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Sensoroberfläche mit verbessertem Signal/Rausch-Verhältnis auf der Basis von auf der Sensoroberfläche kovalent immobilisiertem Blockierungsreagenz sowie derartige Oberflächen umfassende Vorrichtungen und Verfahren unter Verwendung derselben.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

MAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: \_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.